

Bibliographic Information

Preparation of 2-(aminoalkyl)-4-benzyl-1(2H)-phthalazinones as antiasthmatics and allergy inhibitors. Engel, Juergen; Scheffler, Gerhard. (Asta Pharma A.-G., Fed. Rep. Ger.). Ger. Offen. (1988), 15 pp. CODEN: GWXXBX DE 3813531 A1 19881110 Patent written in German. Application: DE 88-3813531 19880422. Priority: DE 87-3714712 19870502. CAN 110:192838 AN 1989:192838 CAPLUS (Copyright 2005 ACS on SciFinder (R))

Patent Family Information

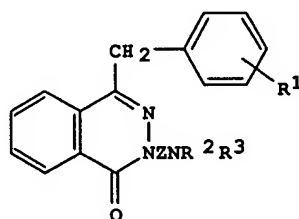
Patent No.	Kind	Date	Application No.	Date
DE 3813531	A1	19881110	DE 1988-3813531	19880422
ZA 8802639	A	19881228	ZA 1988-2639	19880414
EP 289881	A2	19881109	EP 1988-106460	19880422
EP 289881	A3	19900207		
R: AT, BE, CH, DE, ES, FR, GB, GR, IT, LI, LU, NL, SE				
DK 8802319	A	19881103	DK 1988-2319	19880428
JP 01013073	A2	19890117	JP 1988-104418	19880428
FI 8802020	A	19881103	FI 1988-2020	19880429
NO 8801899	A	19881103	NO 1988-1899	19880429

Priority Application

DE 1987-3714712	A1	19870502
-----------------	----	----------

Abstract

The title compds. [I; R¹ = H, C₁-6 alkyl, CF₃, C₁-6 alkoxy, Br, Cl, F; R² = H, C₁-6 alkyl, C₃-8 cycloalkyl, Ph, PhCH₂; R³ = C₁-6 alkyl, C₃-6 alkenyl, C₃-6 alkynyl, C₃-8 cycloalkyl, (un)substituted Ph, phenyl-C₁-6 alkyl; Z = C₂-6 alkylene, C₂-6 alkenylene] and their acid salts were prep'd. as antiallergic and antiasthmatic agents. 4-(p-Fluorobenzyl)-1(2H)-phthalazinone K salt, prep'd. from the free base, and PhCH₂NMeCH₂CH₂Cl, prep'd. in 4 steps from PhCH₂NHMe and ethylene oxide, were heated 5 h in AcNMe₂ to give I (R¹ = 4-F, R² = Me, R³ = PhCH₂, Z = CH₂CH₂), purified by prepn. and decompn. of its oxalate, and converted to its hydrochloride (II) in 60% yield. In the allergic asthma test in guinea pigs I had min. EDs of 0.3 mg/kg orally and 0.1 mg/kg i.v. Capsules contg. 5 mg of II were prep'd. from a mixt. of II 5, CaHPO₄ 111.7, gelatin 2.3, cornstarch 20.9, and Polysorbate 80 0.1 g.



I

①9 BUNDESREPUBLIK
DEUTSCHLAND



DEUTSCHES
PATENTAMT

⑫ Offenlegungsschrift
⑪ DE 38 13 531 A1

⑤1 Int. Cl. 4:
C07D 237/32
A 61 K 31/50

②1 Aktenzeichen: P 38 13 531.0
②2 Anmeldetag: 22. 4. 88
④3 Offenlegungstag: 10. 11. 88

DE 3813531 A1

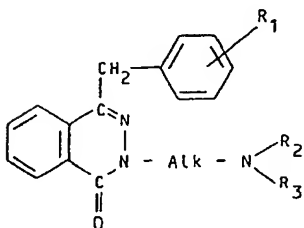
③0 Innere Priorität: ③2 ③3 ③1
02.05.87 DE 37 14 712.9

⑦1 Anmelder:
Asta Pharma AG, 6000 Frankfurt, DE

⑦2 Erfinder:
Engel, Jürgen, Dr., 8755 Alzenau, DE; Scheffler,
Gerhard, Dr., 6450 Hanau, DE

⑤4 Neue 2-Aminoalkyl-4-benzyl-1-(2H)-phthalazinon-Derivate

Antiasthmatisch wirksame 2-Aminoalkyl-4-benzyl-1-(2H)-
phthalazinon-Derivate der Formel



worin R₁ Wasserstoff, Fluor, Chlor, Brom, Trifluormethyl, C₁-C₆-Alkyl oder C₁-C₆-Alkoxy bedeuten, R₂ Wasserstoff, Phenyl, Benzyl, C₁-C₆-Alkyl oder C₃-C₆-Cycloalkyl bedeuten, R₃ Wasserstoff, einen C₃-C₆-Alkenylrest, einen C₃-C₆-Alkynylrest, einen Phenylrest oder einen Phenyl-C₁-C₆-alkylrest darstellt, der im Phenylteil gegebenenfalls durch Halogen, NO₂, NH₂, CN, OH, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Alkoxy-C₁-C₆-alkyl, C₂-C₆-Alkanoyloxy oder C₂-C₆-Alkanoylamino substituiert ist und Alk eine C₂-C₆-Alkylenbrücke darstellt, die auch eine Doppelbindung enthalten kann und Verfahren zu deren Herstellung.

DE 3813531 A1

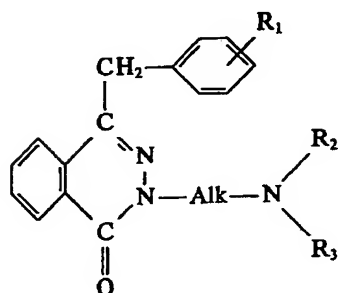
Patentansprüche

1. 2-Aminoalkyl-4-benzyl-1-(2H)-phthalazinon-Derivate der Formel

5

10

15



(I)

20

25

worin R_1 Wasserstoff, Fluor, Chlor, Brom, Trifluormethyl, C_1-C_6 -Alkyl oder C_1-C_6 -Alkoxy bedeutet, R_2 Wasserstoff, Phenyl, Benzyl, C_1-C_6 -Alkyl oder C_3-C_8 -Cycloalkyl bedeutet, R_3 einen C_1-C_6 -Alkoxy- C_1-C_6 -alkylrest, einen C_3-C_8 -Cycloalkylrest, einen C_3-C_6 -Alkenylrest, einen C_3-C_6 -Alkynylrest, einen Phenylrest oder einen Phenyl- C_1-C_6 -alkylrest darstellt, der im Phenylteil gegebenenfalls durch Halogen, NO_2 , NH_2 , CN , OH , C_1-C_6 -Alkyl, C_1-C_6 -Alkoxy, C_2-C_6 -Alkanoyloxy oder C_2-C_6 -Alkanoylamino substituiert ist und

Alk eine C_2-C_6 -Alkylenbrücke darstellt, die auch eine Doppelbindung enthalten kann und deren physiologisch unbedenkliche Säureadditionssalze.

2. Verfahren zur Herstellung von 2-Aminoalkyl-4-benzyl-1-(2H)-phthalazinon-Derivaten der Formel

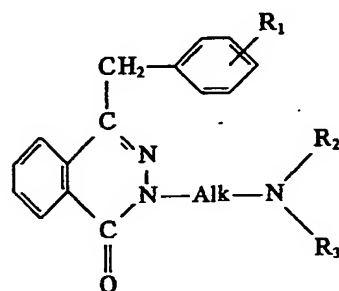
30

35

40

45

50



(I)

worin R_1 Wasserstoff, Fluor, Chlor, Brom, Trifluormethyl, C_1-C_6 -Alkyl oder C_1-C_6 -Alkoxy bedeutet, R_2 Wasserstoff, Phenyl, Benzyl, C_1-C_6 -Alkyl oder C_3-C_8 -Cycloalkyl bedeutet, R_3 einen C_1-C_6 -Alkoxy- C_1-C_6 -alkylrest, einen C_3-C_8 -Cycloalkylrest, einen C_3-C_6 -Alkenylrest, einen C_3-C_6 -Alkynylrest, einen Phenylrest oder einen Phenyl- C_1-C_6 -alkylrest darstellt, der im Phenylteil gegebenenfalls durch Halogen, NO_2 , NH_2 , CN , OH , C_1-C_6 -Alkyl, C_1-C_6 -Alkoxy, C_2-C_6 -Alkanoyloxy oder C_2-C_6 -Alkanoylamino substituiert ist und

Alk eine C_2-C_6 -Alkylenbrücke darstellt, die auch eine Doppelbindung enthalten kann und deren physiologisch unbedenklichen Säureadditionssalzen,

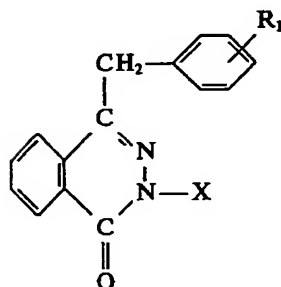
dadurch gekennzeichnet, daß man

a) eine Verbindung der allgemeinen Formel

55

60

65



(II)

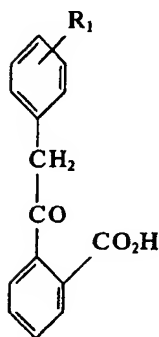
worin R_1 die angegebenen Bedeutungen hat und X Wasserstoff, die Gruppe $-Alk-NHR_2$, die Gruppe $-Alk-NHR_3$ oder die Gruppe $-Alk-Y$ ist, wobei R_2 und R_3 die angegebenen Bedeutungen haben und Y ein Halogenatom oder eine durch eine starke anorganische oder organische Säure veresterte

Hydroxygruppe darstellt und die Verbindung II auch in Form eines Metallsalzes eingesetzt werden kann, falls X Wasserstoff ist, mit einer Verbindung der Formel

Z—W

(III)

umsetzt, worin Z jeweils von X und Y verschieden ist und Wasserstoff oder eine durch eine starke anorganische oder organische Säure veresterte Hydroxygruppe darstellt und W der Rest R₂ oder der Rest R₃, die Gruppe —Alk—NR₂R₃ oder die Gruppe —NR₂R₃ ist und Alk jeweils die angegebene Bedeutung hat, in den erhaltenen Verbindungen gegebenenfalls vorhandene Benzylgruppen und/oder vorhandene Alkanoylreste abspaltet und gegebenenfalls die erhaltenen Verbindungen in ihre Säureadditionssalze überführt, oder
b) eine Verbindung der Formel



oder ein reaktionsfähiges Derivat derselben, worin R₁ die angegebenen Bedeutungen hat, mit einem Hydrazin-Derivat der allgemeinen Formel

H₂N—NH—Alk—NR₂R₃

(V)

worin Alk, R₂ und R₃ die angegebenen Bedeutungen haben, umgesetzt, gegebenenfalls vorhandene Alkanoylreste und/oder vorhandene Benzylgruppen abspaltet, und gegebenenfalls die erhaltenen Verbindungen in ihre Säureadditionssalze überführt.

3. Verbindungen der Formel I zur Anwendung als therapeutische Wirkstoffe.

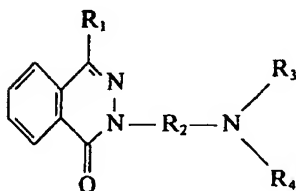
4. Arzneimittel, enthaltend eine Verbindung der allgemeinen Formel I neben üblichen Träger- und/oder Verdünnungs- beziehungsweise Hilfsstoffen.

5. Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels, dadurch gekennzeichnet, daß eine Verbindung der allgemeinen Formel I mit gebräuchlichen pharmazeutischen Trägerstoffen und/oder Verdünnungsmitteln beziehungsweise sonstigen Hilfsstoffen zu pharmazeutischen Zubereitungen verarbeitet beziehungsweise in eine therapeutisch anwendbare Form gebracht wird.

6. Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel I zur Herstellung von Arzneimitteln.

Beschreibung

Die deutsche Auslegeschrift 10 46 625 betrifft ein Verfahren zur Herstellung basisch substituierter Phthalazone der allgemeinen Formel



in der R₁ einen — gegebenenfalls im Kern substituierten — Aryl- oder Aralkylrest bedeutet, R₂ eine zweiwertige gerade oder verzweigte aliphatische Kette mit wenigstens 2 und höchstens 5 Kohlenstoffatomen darstellt und R₃ und R₄ niedermolekulare Alkylgruppen bedeuten, die gemeinsam mit dem Stickstoff Glieder eines heterocyclischen Ringes sein können, beziehungsweise deren Salze oder quaternärer Ammoniumverbindungen. Für diese Verbindungen wird eine histaminolytische (Antihistamin-Wirkung), spasmolytische und lokalanästhetische Wirkung angegeben.

Demgegenüber zeichnen sich die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I durch folgende überraschende Wirkung aus: Sie wirken antiasthmatisch, antiallergisch, Paf-antagonistisch (Paf = platelet activating

factor, Mediator, der unter anderem Asthma auslöst) sowie Leukotrien-inhibierend.

Der Rest R_1 befindet sich vorzugsweise in 4-Stellung des Phenylringes; vorkommende C_1-C_6 -Alkylgruppen, C_1-C_6 -Alkoxygruppen, Alkenylgruppen oder Alkynylgruppen können gerade oder verzweigt sein, insbesondere bestehen diese Reste aus 1–4 beziehungsweise, falls sie ungesättigt sind, aus 3–4 C-Atomen.

5 Falls R_3 eine Alkenyl- oder Alkynylgruppe ist, befindet sich zwischen der ungesättigten Bindung und dem Stickstoff mindestens ein gesättigtes C-Atom. Vorzugsweise befindet sich die ungesättigte Bindung in 2,3-Stellung oder 3,4-Stellung.

Bei dem C_3-C_8 -Cycloalkylrest handelt es sich insbesondere um den Cyclopentylrest oder Cyclohexylrest.

10 Falls R_3 einen Phenyl- C_1-C_6 -alkylrest darstellt, kann dieser einfach, zweifach oder dreifach durch die angegebenen Reste substituiert sein. Der Alkylteil dieses Phenylalkylrestes besteht vorzugsweise aus einem, zwei oder drei C-Atomen und kann gegebenenfalls auch verzweigt sein.

Die Alkylenbrücke Alk kann gerade oder verzweigt sein und besteht vorzugsweise aus zwei, drei oder vier C-Atomen. Falls diese Alkylenbrücke Alk eine Doppelbindung enthält, ist diese zur Gruppe NR_2R_3 isoliert, falls R_2 Wasserstoff bedeutet (das heißt nicht konjugiert zu dieser Gruppe). Vorzugsweise befindet sich zwischen 15 einer solchen Doppelbindung und den beiden Stickstoffbindungen jeweils mindestens ein gesättigtes Kohlenstoffatom.

Besonders günstige Wirkungen besitzen zum Beispiel solche Verbindungen, wo die Reste R_1 bis R_3 , Alk die folgenden Bedeutungen haben: R_1 = Fluor, Chlor oder Brom, insbesondere in 4-Stellung, vorzugsweise Fluor in 4-Stellung; R_2 = C_1-C_6 -Alkyl, vorzugsweise Methyl; R_3 = Phenyl- C_1-C_6 -alkyl, gegebenenfalls wie angegeben substituiert.

20 Bei den Substituenten des Phenyl- C_1-C_6 -alkylrestes handelt es sich vorzugsweise um C_1-C_4 -Alkylgruppen (insbesondere Methyl) oder um ein Halogen (zum Beispiel Cl, F) oder C_1-C_4 -Alkoxygruppen (insbesondere Methoxygruppen). Die Substituenten im Phenylteil dieses Phenylalkylrestes befinden sich vorzugsweise in 2-Stellung, 3-Stellung, 4-Stellung oder 2,4-Stellung. Vorkommende Alkyl-, Alkoxy-, Alkanoyloxy-, Alkanoylamino- oder Alkoxy-alkylgruppen können gerade oder verzweigt sein. Alkyl- beziehungsweise Alkoxyreste bestehen 25 vorzugsweise aus 1 bis 4 C-Atomen, die Alkanoylreste vorzugsweise aus 2 bis 4 C-Atomen.

Zu dem Verfahren a)

30 Das Verfahren kann ohne Lösungsmittel oder in einem geeigneten Lösungs- oder Dispergiermittel durchgeführt werden. Als Lösungs- oder Dispergiermittel kommen zum Beispiel in Betracht: Aromatische Kohlenwasserstoffe wie zum Beispiel Benzol, Mesitylen, Toluol, Xylol; Pyridin; niedere aliphatische Ketone wie zum Beispiel Aceton, Methyläthylketon; halogenierte Kohlenwasserstoffe wie zum Beispiel Chloroform, 1,2-Dichlor-ethan, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol, Methylchlorid; Ether wie zum Beispiel Tetrahydrofuran, Dioxan, Diisopropylether; Sulfoxide wie zum Beispiel Dimethylsulfoxid; tertiäre Säureamide wie zum Beispiel Dime- 35 thylformamid, Dimethylacetamid, Hexamethylphosphorsäuretriamid, Tetramethylharnstoff, N-Methylpyrrolidon; niedere Alkohole wie zum Beispiel Methanol, Äthanol, Isopropanol, Amylalkohol, Butanol, tert.-Butanol sowie Mischungen der genannten Mittel, gegebenenfalls auch mit Wasser. Falls in der Ausgangssubstanz II die Gruppe $-Alk-NHR_2$ beziehungsweise $-Alk-NHR_3$ ist, werden vorzugsweise dipolar aprotische Lösungsmittel wie Dimethylsulfoxid oder tertiäre Säureamide verwendet.

40 Die Reaktion wird beispielsweise bei Temperaturen zwischen 20 bis 200°C, vorzugsweise 40 bis 160°C oder auch 50 bis 120°C durchgeführt.

Wird ein Lösungs- beziehungsweise Dispersionsmittel verwendet, arbeitet man häufig bei der Rückflußtemperatur dieses Mittels. Die Reaktion läuft häufig bereits auch schon bei Raumtemperatur ab, beziehungsweise bei 45 einer Temperatur zwischen 40 bis 120°C.

Die Umsetzung wird vorteilhaft in Gegenwart von säurebindenden Mitteln wie Alkalicarbonaten, Pottasche, Soda, Alkaliacetaten, Alkalihydroxyden oder tertiären Basen (Triethylamin, Pyridin) durchgeführt.

Falls in der Ausgangssubstanz der Formel II der Rest X Wasserstoff ist, wird diese vorzugsweise in Form ihres Metallsalzes eingesetzt. Insbesondere kommen hier die Alkalisalze (Na, K, Li) in Frage.

50 Die Herstellung der Alkalisalze erfolgt beispielsweise mittels den entsprechenden Alkaliamiden, Alkalialkoholaten oder auch Alkalimetallen in einem Lösungsmittel (niederer Alkohol, aromatischer Kohlenwasserstoff) oder mit wäbrigem Alkali (zum Beispiel NaOH).

Falls Y eine veresterte Hydroxygruppe bedeutet, dann handelt es sich hierbei um reaktionsfähige Ester. Ein reaktionsfähiger Ester ist dabei zum Beispiel derjenige einer starken organischen oder anorganischen Säure, wie 55 vor allem einer Halogenwasserstoffsäure, zum Beispiel der Chlor-, Brom- oder Jodwasserstoffsäure, oder einer Sulfonsäure, wie einer Aryl- oder C_1-C_6 -Alkylsulfonsäure, zum Beispiel von niederen Alkylbenzolsulfonsäuren (p-Toluolsulfonsäure).

Nicht bekannte Ausgangsstoffe der Formel III können zum Beispiel analog Houben–Weyl, Methoden der Organischen Chemie, Band 5/3 (1962), Seite 503 ff., Band 6/2 (1963), Seite 475 ff. oder Band 9 (1955), Seite 426 60 erhalten werden. Ausgangsstoffe III der Formel ZR_3 , worin Z zum Beispiel eine Hydroxygruppe ist, die durch einen Arylsulfonsäurerest verestert ist, können zum Beispiel aus den entsprechenden Alkoholen (R_3OH) durch Umsetzung mit den entsprechenden Arylsulfonsäurechloriden in bekannter Weise erhalten werden. In analoger Weise erhält man zum Beispiel aus den Alkoholen und Thionylchlorid oder Thionylbromid die entsprechenden Verbindungen mit $Z = Cl$ oder Br . In analoger Weise können Ausgangsstoffe $Z-Alk-NR_2R_3$ aus den Alkoholen 65 en $HO-Alk-NR_2R_3$ durch Veresterung erhalten werden.

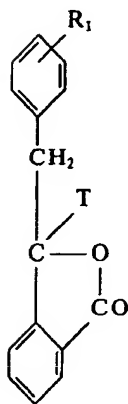
Herstellung von Ausgangsstoffen der Formel II

Nichtbekannte Ausgangsstoffe II, worin X die Gruppe $-\text{Alk}-\text{NHR}_2$ beziehungsweise $-\text{Alk}-\text{NHR}_3$ ist, können zum Beispiel analog dem in der Deutschen Auslegeschrift 10 46 625 beschriebenen Verfahren hergestellt werden, wobei in den hierzu verwendeten Halogeniden $\text{Hal}-\text{Alk}-\text{NHR}_2$ beziehungsweise $\text{Hal}-\text{Alk}-\text{NHR}_3$ das basische Stickstoffatom zweckmäßig durch eine Benzylgruppe geschützt ist. Diese Benzylgruppe wird dann in üblicher Weise abgespalten (zum Beispiel abhydriert). Ausgangsstoffe II, worin X die Gruppe $\text{Alk}-\text{Y}$ ist, können zum Beispiel durch Umsetzung des entsprechenden Phthalazons mit einem Alkohol $\text{Hal}-\text{Alk}-\text{OH}$ gemäß der deutschen Auslegeschrift 10 46 625 und anschließender Veresterung der Hydroxygruppe (zum Beispiel wie oben angegeben) erhalten werden.

Herstellung von Ausgangssubstanzen II, worin X Wasserstoff ist, sind beispielsweise herstellbar wie in der DE-AS 10 46 625 beschrieben wird, sowie analog wie bei den Beispielen angegeben wird; außerdem analog den Arbeitsweisen gemäß der DE-OS 36 34 942.9.

Zu dem Verfahren b)

Als reaktionsfähige Derivate der Carbonsäure der allgemeinen Formel IV kommen insbesondere die Säurehalogenide (-chloride, -bromide, -jodide), -ester (insbesondere mit C_1-C_6 -Alkanolen); oder auch innere Ester mit der enolisierten Ketogruppe (beispielsweise p-Chlor-benzyliden-phthalid) und -anhydride in Frage. Die Verbindungen der Formel IV sowie der entsprechenden Säurehalogenide und Ester mit C_1-C_6 -Alkanolen können auch in der tautomeren cyclischen Form vorliegen. Diese cyclische Form wird durch folgende Formel ausgedrückt:



Hierbei bedeutet T die Hydroxygruppe, Halogen oder C_1-C_6 -Alkoxy.

Die Umsetzung wird in An- oder Abwesenheit der üblichen Lösungs- und Hilfsmittel bei Temperaturen zwischen 40 und 200°C und in weitem pH-Bereich vom Säuren bis zum Alkalischen durchgeführt.

Als Lösungsmittel eignen sich zum Beispiel Wasser, aromatische Kohlenwasserstoffe wie zum Beispiel Benzol, Mesitylen, Toluol, Xylol; halogenierte Kohlenwasserstoffe wie zum Beispiel Chloroform, 1,2-Dichlorethan, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol, Methylenchlorid; Ether wie zum Beispiel Tetrahydrofuran, Dioxan, Diisopropylether; Sulfoxyde wie zum Beispiel Dimethylsulfoxid; tertiäre Säureamide wie zum Beispiel Dimethylformamid, Dimethylacetamid, Hexamethylphosphorsäuretriamid, Tetramethylharnstoff, N-Methylpyrrolidon; niedere Alkohole wie zum Beispiel Methanol, Äthanol, Isopropanol, Amylalkohol, Butanol, tert.-Butanol und Mischungen der genannten Mittel sowie auch tertiäre Amine, zum Beispiel Pyridin. Als Hilfsmittel können in Frage kommen Basen, Säuren und für diese Reaktionen übliche Kondensationsmittel.

Die Verbindung V kann auch in Form eines N-Acylderivats eingesetzt werden, das dann zuerst hydrolysiert wird und ohne weitere Reinigung oder Isolierung in demselben Reaktionsmedium sofort weiter mit der Verbindung IV umgesetzt wird.

Insbesondere kommen als Lösungsmittel tertiäre Säureamide (zum Beispiel Dimethylformamid), aromatische Kohlenwasserstoffe (zum Beispiel Toluol, niedere Alkohole) oder auch Wasser in Frage, wobei häufig in Gegenwart basischer Stoffe (zum Beispiel Alkalihydroxiden beziehungsweise Alkalialkoholaten) gearbeitet wird. Vorzugsweise wird bei Temperaturen zwischen 50–200°C, insbesondere 80–150°C gearbeitet.

Herstellung von Ausgangsverbindungen der Formel V

Solche Ausgangsstoffe können beispielsweise wie folgt erhalten werden: Umsetzung von entsprechenden Oxoverbindungen der Formel $\text{O} = \text{Alk}'-\text{NR}_2\text{R}_3$ mit Acetylhydrazin (zum Beispiel in einem aromatischen Kohlenwasserstoff (Toluol) zwischen 50–150°C) oder Benzoylhydrazin (zum Beispiel in einem aliphatischen Alkohol zwischen 20–100°C) zu den entsprechenden Hydrazonen, anschließende Reduktion derselben durch katalytische Hydrierung (zum Beispiel in Eisessig in Gegenwart von PtO_2 bei 5–6 bar) oder Reduktion mit einem komplexen Metallhydrid (NaBH_4) in einem inerten Mittel (niedere Alkohole wie Methanol oder Dioxan).

und anschließende Abspaltung der Acylgruppe durch Hydrolyse mit verdünnter Salzsäure (20–37%ig). Bei den Oxo-Verbindungen der Formel $O = Alk' - NR_2R_3$ bedeutet Alk' den Rest Alk , wobei das Kohlenstoffatom, welches Alk mit dem Phthalazinon-Rest verbindet, anstelle einer Wasserstoffbindung eine zweite Bindung mit dem Oxo-Sauerstoff hat.

- 5 Eine andere Möglichkeit zur Herstellung von Ausgangssubstanzen V ist beispielsweise die Umsetzung eines Amins der Formel $R_2R_3N - Alk - NH_2$ mit einem Keton (zum Beispiel Cyclohexanon) und Hydroxylamin-O-sulfonsäure analog Weygand – Hilgetag, Organisch-Chemische Experimentierkunst, 1970, Seite 602, Verlag Johann Ambrosius Barth, Leipzig.

- 10 Ausgangsstoffe der Formel IV können beispielsweise in bekannter Weise durch übliche Perkin-Synthese aus Phthalsäureanhydrid und der durch den Rest R_1 substituierten Phenyllessigsäure erhalten werden.

- Die Abspaltung einer Benzylgruppe (falls zum Beispiel R_2 und R_3 Benzyl ist, oder falls R_2 Benzyl ist und R_3 die angegebenen Bedeutungen hat) erfolgt in bekannter Weise in einem Lösungs- beziehungsweise Suspensionsmittel wie aromatischen Kohlenwasserstoffen (Benzol, Toluol, Xylol), aliphatischen Alkoholen (Äthanol, Propanol, Butanol), niederen aliphatischen Säureamiden (Dimethylformamid), Tetramethylharnstoff, Dimethylsulfoxid, 15 alicyclischen und cyclischen gesättigten Äthern (Diäthyläther, Dioxan) bei Temperaturen zwischen 20 bis 200°C, insbesondere 50 bis 140°C durchgeführt.

Die Abspaltung erfolgt zum Beispiel mittels Wasserstoff in Gegenwart üblicher Hydrierungskatalysatoren. Vorzugsweise werden metallische Hydrierungskatalysatoren wie Raney-Nickel-, Platin- oder Palladium-Katalysatoren, insbesondere Palladium-Katalysatoren verwendet.

- 20 Je nach den Verfahrensbedingungen und Ausgangsstoffen erhält man die Endstoffe der Formel I in freier Form oder in Form ihrer Salze. Die Salze der Endstoffe können in an sich bekannter Weise, beispielsweise mit Alkali oder Ionenaustauschern, wieder in die Basen übergeführt werden. Von den letzteren lassen sich durch Umsetzung mit organischen oder anorganischen Säuren, insbesondere solchen, die zur Bildung von therapeutisch verwendbaren Salzen geeignet sind, Salze gewinnen.

- 25 Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I können asymmetrische Kohlenstoffatome enthalten und werden dann in der Regel als Racemate erhalten. Solche Racemate können in an sich bekannter Weise beispielsweise durch fraktionierte Kristallisation der Salze von racemischen Verbindungen I mit optisch aktiven Säuren oder auch durch chromatographische Racemattrennung (siehe beispielsweise Angewandte Chemie 92/1 [1980] Seite 14) in die optisch aktiven Isomeren gespalten werden. Es ist aber auch möglich, von vornherein eine optisch 30 aktive Ausgangssubstanz einzusetzen, wobei dann als Endprodukte eine entsprechende optisch aktive Form erhalten wird. Bei weiteren asymmetrischen C-Atomen erhält man diastereomere Gemische. Trennung kann nach den hierfür bekannten Methoden erfolgen.

Die vorliegende Erfindung umfaßt also die Racemate und diastereomeren Formen sowie die entsprechenden optisch aktiven rechts- und linksdrehenden Formen.

- 35 Die Alkanoylreste in den Verbindungen der Formel I können solvolytisch wieder abgespalten werden, wodurch die entsprechenden Verbindungen der Formel I erhalten werden, die freie Hydroxygruppen beziehungsweise Aminogruppen haben. Diese solvolytische Abspaltung erfolgt beispielsweise durch Verseifung mit verdünnten Säuren oder mittels basischer Substanzen (Pottasche, Soda, wäßrige Alkalilösungen, NH_3) bei Temperaturen zwischen 10 und 150°C, insbesondere 20–100°C.

- 40 Die erfindungsgemäßen Verbindungen sind zur Herstellung pharmazeutischer Zusammensetzungen beziehungsweise Zubereitungen geeignet. Die pharmazeutischen Zusammensetzungen beziehungsweise Arzneimittel enthalten als Wirkstoff einen oder mehrere der erfindungsgemäßen Verbindungen, gegebenenfalls in Mischung mit anderen pharmakologisch beziehungsweise pharmazeutisch wirksamen Stoffen. Die Herstellung der Arzneimittel kann unter Verwendung der bekannten und üblichen pharmazeutischen Trägermittel und Hilfsstoffe 45 erfordern.

Weitere pharmakologische und pharmazeutische Angaben

- 50 Die erfindungsgemäßen Verbindungen zeigen im Asthmaversuch an wachen Meerschweinchen eine gute antiasthmatische und antiallergische Wirkung. Beispielsweise wird bei oben genannter Versuchsmethode bei einer Dosis von 3 mg/kg Körpergewicht beim Meerschweinchen eine asthmaprotektive Wirkung gegen das allergische Asthma erzielt.

Die niedrigste bereits wirksame Dosis in dem oben genannten Tierversuch ist beispielsweise

- 55 0,3 mg/kg oral
0,1 mg/kg intravenös

Als allgemeiner Dosisbereich für die Wirkung (Tierversuch wie oben) kommt beispielsweise in Frage:

- 60 0,1–30 mg/kg oral, insbesondere 1,0–10,0 mg/kg
0,1–10 mg/kg intravenös, insbes. 0,3–5,0 mg/kg

- Die Wirkungsrichtung der erfindungsgemäßen Verbindungen ist mit der Wirkung des bekannten Arzneimittelwirkstoffs Dinatriumcromoglicinsäure vergleichbar, jedoch bestehen hierzu insbesondere folgende Unterschiede: perorale Wirksamkeit, stärkere Wirksamkeit, lange Wirkungsdauer. 65 Indikationen für die die erfindungsgemäßen Verbindungen in Betracht kommen können: Allergische Rhinitis, Asthma bronchiale.

Die pharmazeutischen Zubereitungen enthalten im allgemeinen zwischen 0,1 bis 30 vorzugsweise 0,3 bis

10 mg der erfindungsgemäßen aktiven Komponente.

Die Verabreichung kann beispielsweise in Form von Tabletten, Kapseln, Pillen, Dragees, Zäpfchen, Salben, Gelees, Cremes, Puder, Stäubepulver, Aerosolen oder in flüssiger Form erfolgen. Als flüssige Anwendungsformen kommen zum Beispiel in Frage: Ölige oder alkoholische beziehungsweise wäßrige Lösungen sowie Suspensionen und Emulsionen. Bevorzugte Anwendungsformen sind Tabletten, die zwischen 1 und 10 mg oder Lösungen, die zwischen 1 bis 10 Gewichtsprozent an aktiver Substanz enthalten.

Die Einzeldosis der erfindungsgemäßen aktiven Komponenten kann beispielsweise liegen

- a) bei oralen Arzneiformen zwischen 0,1 – 30 mg, vorzugsweise 1 – 10 mg
- b) bei parenteralen Arzneiformen (zum Beispiel intravenös, intramuskulär) zwischen 0,1 – 10 mg vorzugsweise 0,3 – 5,0 mg
- c) bei Arzneiformen zur Inhalation (Lösungen oder Aerosole) zwischen 1 – 10 mg vorzugsweise 3 – 5 mg
- d) bei Arzneiformen zur rektalen oder vaginalen Applikation zwischen 0,5 – 50 mg vorzugsweise 1 – 30 mg
- e) bei Arzneiformen zur lokalen Applikation auf die Haut und Schleimhäute (zum Beispiel in Form von Lösungen, Lotionen, Emulsionen, Salben und so weiter) zwischen 1 – 10 mg vorzugsweise 3 – 5 mg

Beispielsweise können 3mal täglich 1 bis 2 Tabletten mit einem Gehalt von 1,0 bis 10 mg wirksamer Substanz oder zum Beispiel bei intravenöser Injektion 1- bis 2mal täglich eine Ampulle von 1 bis 10 ml Inhalt mit 0,3 bis 5,0 mg Substanz empfohlen werden. Bei oraler Verabreichung ist die minimale tägliche Dosis beispielsweise 1 mg; die maximale tägliche Dosis bei oraler Verabreichung soll nicht über 30 mg liegen.

Für die Behandlung von Hunden und Katzen liegt die orale Einzeldosis im allgemeinen zwischen ungefähr 0,5 und 30 mg/kg Körpergewicht; die parenterale Dosis ungefähr zwischen 0,1 und 10 mg/kg Körpergewicht.

Für die Behandlung von Pferden und Vieh liegt die orale Einzeldosis im allgemeinen zwischen ungefähr 0,5 und 30 mg/kg; die parenterale Einzeldosis ungefähr zwischen 0,1 und 10 mg/kg Körpergewicht.

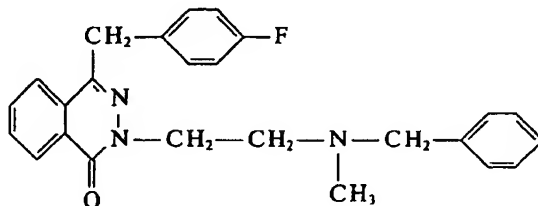
– (Die Dosen sind jeweils bezogen auf die freie Base.)

Die akute Toxizität der erfindungsgemäßen Verbindungen an der Maus (ausgedrückt durch die LD 50 mg/kg; Methode nach Miller und Tainter: Proc. Soc. Exper. Biol. a. Med. 57 (1944) 261) liegt beispielsweise bei oraler Applikation zwischen 250 und 1000 mg/kg.

Die Arzneimittel können in der Humanmedizin, der Veterinärmedizin sowie in der Landwirtschaft allein oder im Gemisch mit anderen pharmakologisch aktiven Stoffen verwendet werden.

Beispiel 1

4-(p-Fluorbenzyl)-2-[2-(N-benzyl-N-methyl-amino)-ethyl]-1-(2H)-phthalazinon



116,94 g (0,4 mol) des Kaliumsalzes des 4-(p-Fluorbenzyl)-1-(2H)-phthalazinons werden in 350 ml Dimethylacetamid suspendiert und durch Rühren gelöst. Zu dieser Lösung werden 55,10 g (0,3 mol) N-Benzyl-N-methyl-2-chlorethylamin gegeben (die freie Base wird aus dem entsprechenden Hydrochlorid durch Freisetzen mit NH_3 und Ausschütteln des Amins mit CH_2Cl_2 , sowie anschließendem Eindampfen, gewonnen). Die Lösung wird für 5 Stunden auf 100°C erhitzt, wobei sich die anfänglich gelbe Lösung über orange bis hin zu tiefrot färbt. Das Dimethylacetamid wird abgezogen und der Rückstand in $\text{CH}_2\text{Cl}_2/\text{H}_2\text{O}$ aufgenommen. Die organische Phase wird über MgSO_4 getrocknet, abfiltriert und dann eingedampft. Der Rückstand wird in 500 ml Aceton aufgenommen und mit 28,35 g (0,32 mol) wasserfreier Oxalsäure in 150 ml Aceton versetzt. Die über Nacht gebildeten Kristalle werden abgesaugt und getrocknet. Das Salz wird in 300 ml H_2O aufgeschlämmt und mit 12,30 g (0,31 mol) NaOH in 150 ml H_2O versetzt, dabei entsteht eine milchige Lösung. Im Scheidetrichter wird die Lösung mit 200 ml Ether geschüttelt und die organische Phase abgetrennt.

Die etherische Lösung wird über MgSO_4 getrocknet, abfiltriert und eingeengt. Der Rückstand wird in 150 ml Aceton gelöst und mit 40 ml 7,2 n isopropanolischer HCl (0,28 mol) versetzt. Bis zur leichten Trübung wird nun Ether zugegeben. Die über Nacht ausgefallenen weißen Kristalle werden abgesaugt und im Vakuum bei 50°C getrocknet.

Ausbeute: 105,22 g (60% der Theorie)

Schmelzpunkt des Hydrochlorids: $183-184^\circ\text{C}$

Herstellung der Ausgangsstoffe

Kaliumsalz des 4-(p-Fluorbenzyl)-1-(2H)-phthalazinons

37,83 g (0,573 mol) KOH werden 450 ml Methanol gelöst und mit 143,17 g (0,56 mol) 4-(p-Fluor-benzyl)-1-(2H)-phthalazinon in der Wärme unter Rühren versetzt. Die klare Lösung wird am Vakuumrotationsverdampfer eingedampft, wobei weiße Kristalle zurückbleiben (F. über 250°C).

N-Benzyl-N-methyl-(2-chlor)-ethylamin

5

219,35 g (1,09 mol) N-Benzyl-N-methyl-(2-hydroxy)-ethylamin \times HCl werden in 400 ml Chloroform gelöst und 54,6 ml (0,75 mol) Thionylchlorid zur Lösung zugetropft (setzt die Reaktion nicht ein, so werden einige Tropfen Dimethylformamid zum Starten zugegeben — die Reaktion ist durch die starke Gasentwicklung erkennbar). Nachdem die heftige Reaktion abgeklungen ist, wird die Lösung 2 Stunden am Rückfluß gekocht. Nach Zugabe von weiteren 40 ml (0,55 mol) SOCl_2 wird die Lösung für weitere 2 Stunden erhitzt. Über Nacht fallen weiße Kristalle aus, die abgesaugt, mit Ether verrührt und anschließend abgesaugt werden. Die Substanz wird in 400 ml Isopropanol umkristallisiert. Die weißen Kristalle des Hydrochlorids werden im Vakuum bei 50°C getrocknet. Ausbeute: 236,27 g (98% der Theorie), Schmelzpunkt 139–140°C.

15

Das N-Benzyl-N-methyl-(2-hydroxy)-ethylamin \times HCl wird zum Beispiel wie folgt erhalten: Zu einer auf 0°C gekühlten Lösung von 167,76 g (1,38 mol) N-benzyl-methylamin in 280 ml Methanol gibt man auf einmal 82 ml (1,65 mol) Ethylenoxid. Die Lösung wird 1,5 Stunden bei 5°C gerührt. Dann wird das Eisbad entfernt (es ist keine exotherme Reaktion mehr zu beobachten) und für weitere 2 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Die Lösung wird am Vakuumrotationsverdampfer eingengt, wobei ein gelblich, öliges Rückstand verbleibt. Dieser wird im Vakuum destilliert, wobei eine klare Flüssigkeit gewonnen wird: Siedepunkt 85–90°C unter 0,27–0,33 mbar. Ausbeute: 193,75 g (84% der Theorie).

20

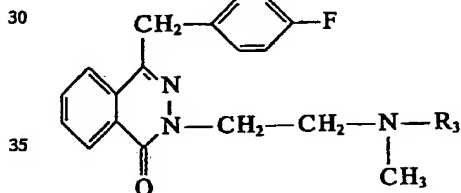
Die durch Destillation gereinigte Substanz wird in 1 Liter Diethylether gelöst und unter Kühlung mit 260 ml (1,3 mol) 7,2 n isopropanolischer HCl versetzt. Das Lösungsmittel wird abgedampft und der Rückstand in Methanol aufgenommen. Die Lösung wird abermals eingedampft, wobei eine gelblich, ölige Flüssigkeit zurückbleibt.

25

Die Beispiele 2–11 sind in der Tabelle 1 aufgeführt.

Die Beispiele besitzen die folgende Strukturformel A:

30



35

(A)

40

In Tabelle 1 ist in Spalte 2 (R_3) der Benzolring in der folgenden Form angegeben:

45



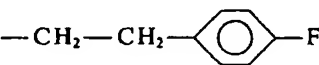
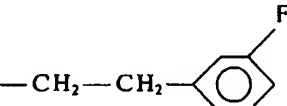
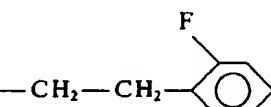
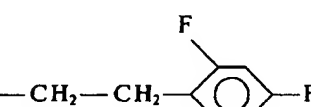
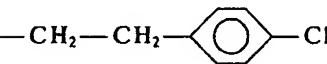
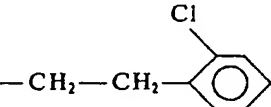
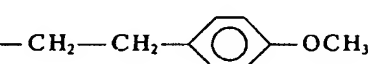
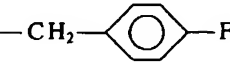
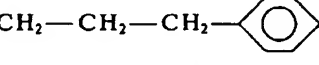
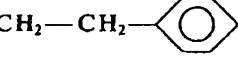
50

55

60

65

Tabelle 1

Beispiel-Nr.	Rest R ₃	Salz	Schmelzpunkt
2		× H ₂ C ₂ O ₄ Oxalat	155–156°C
3		× H ₂ C ₂ O ₄	125–126°C
4		× H ₂ C ₂ O ₄	139–140°C
5		× H ₂ C ₂ O ₄	150–151,5°C
6		× H ₂ C ₂ O ₄	173–174°C
7		× H ₂ C ₂ O ₄	155–156°C
8		× H ₂ C ₂ O ₄	151–152°C
9	$-\text{CH}_2-\text{C}\equiv\text{C}-\text{H}$	× HCl	80–81°C
10		× HCl	136–137,5°C
11		× H ₂ C ₂ O ₄	154–155,5°C
12		× C ₂ H ₂ O ₄	143°C
13	$\text{CH}_2-\text{CH}=\text{CH}_2$	× C ₂ H ₂ O ₄	139°C sintert ab 123°C
14	$\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{OCH}_3$	× C ₂ H ₂ O ₄	116–118°C

Allgemeine Arbeitsvorschrift für die Beispiele 2–11

Zur Umsetzung wird aus dem Hydrochlorid des 4-(p-Fluorbenzyl)-2-[2-(N-methylamino)-ethyl]-1-(2H)-phthalazinons (Formel A, wobei R₃ Wasserstoff ist) die Base freigesetzt. Dazu wird das Hydrochlorid in Wasser gelöst und mit der entsprechenden Menge konzentriertes NH₃ versetzt, wobei eine milchige Lösung entsteht. Die wäßrige Lösung wird mit CH₂Cl₂ geschüttelt und die organische Phase über MgSO₄ getrocknet, abfiltriert und eingeeengt, wobei die freie Base zurückbleibt. Das 4-(p-Fluorbenzyl)-2-[2-(N-methylamino)-ethyl]-1-(2H)-phthalazinon (= Ausgangsphthalazinon) wird in p-Dioxan beziehungsweise Dimethylacetamid gelöst und mit der 3–4fachen Menge an Triethylamin beziehungsweise K₂CO₃ als Protonenfänger versetzt. Zu dieser Lösung gibt man die 2–5fache Menge des Alkylierungsmittels, das heißt der Substanz R₃–Z. Die reaktionsträgeren Chlorverbindungen bedürfen der extremeren Bedingungen mit K₂CO₃ in Dimethylacetamid, während die reaktiveren Bromide und p-Toluolsulfonsäureester sich in p-Dioxan und mit Triethylamin als Protonenfänger gut umsetzen lassen. Die Lösung wird für die angegebene Reaktionszeit bis zum Siedepunkt 101°C (p-Dioxan) beziehungsweise

- se 110°C (Dimethylacetamid) erhitzt. Gebildetes Triethylammoniumhydrochlorid beziehungsweise Kaliumchlorid werden abfiltriert und die Lösung am Vakuumrotationsverdampfer eingeeengt. Der verbleibende tiefrote bis braune Rückstand wird zwischen $\text{CH}_2\text{Cl}_2/\text{H}_2\text{O}$ verteilt. Die CH_2Cl_2 -Phase wird über MgSO_4 getrocknet, abfiltriert und eingeeengt. Das hierbei gewonnene Öl wird mittels Säulenchromatographie und/oder Salzbildung mit anschließender Umkristallisation gereinigt.

Salzbildung

a) Hydrochlorid

- Das gereinigte Öl wird in wenig Isopropanol aufgenommen und mit der entsprechenden Menge 7,2 n isopropanolischer HCl angesäuert (die Lösung muß sauer reagieren). Anschließend wird Diethylether bis zur leichten, bleibenden Trübung zugesetzt und die Kristallisation über Nacht im Kühlschrank fortgesetzt. Durch Animpfen der Lösung mit zuvor im Reagenzglas gebildeten Impfkristallen läßt sich der Kristallisationsvorgang unterstützen.

b) Maleate beziehungsweise Oxalate

- Das Öl wird in wenig Aceton aufgenommen und mit der entsprechenden Menge in Aceton gelöster wasserfreier Malein- beziehungsweise Oxalsäure versetzt. Bis zur leichten Trübung wird dann Diethylether zugegeben. Die Kristallisation wird über Nacht im Kühlschrank und gegebenenfalls durch Versetzen mit Impfkristallen durchgeführt.

Einzelheiten gehen aus der folgenden Aufstellung hervor:

Beispiel 2

Ansatz:

- | | |
|---------------------------|--------------------------|
| Ausgangsphtalazinon: | 8,12 g (0,026 mol) |
| p-Fluorphenethylchlorid: | 16,53 g (0,104 mol) |
| K_2CO_3 : | 3,75 g (0,027 mol) |
| Dimethylacetamid: | 70 ml |
| Reaktionszeit: | 18 Stunden |
| Reaktionstemperatur: | 110°C |
| Aufarbeitung: | Säulenchromatographie |
| Salzbildung: | Oxalat |
| Ausbeute: | 4,31 g (31% der Theorie) |

Beispiel 3

- | | |
|---|---|
| Ausgangsphtalazinon: | 5,29 g (0,017 mol) |
| p-Toluolsulfonsäure-m-fluorphenylester: | 7,10 g (0,024 mol) |
| Triethylamin: | 4,05 g (0,040 mol) |
| p-Dioxan: | 80 ml |
| Reaktionszeit: | 12 Stunden |
| Reaktionstemperatur: | 101°C |
| Aufarbeitung: | Umkristallisation in Methanol/Ether (1 : 1) |
| Salzbildung: | Oxalat |
| Ausbeute: | 1,92 g (21,5% der Theorie) |

Beispiel 4

Ansatz:

- | | |
|---------------------------|--------------------------|
| Ausgangsphtalazinon: | 8,50 g (0,027 mol) |
| o-Fluorphenethylchlorid: | 11,87 g (0,075 mol) |
| K_2CO_3 : | 3,51 g (0,029 mol) |
| Dimethylacetamid: | 50 ml |
| Reaktionszeit: | 21 Stunden |
| Reaktionstemperatur: | 110°C |
| Aufarbeitung: | Säulenchromatographie |
| Salzbildung: | Oxalat |
| Ausbeute: | 1,98 g (14% der Theorie) |

OS 38 13 531

Beispiel 5

Ansatz:

Ausgangsphtalazinon:	8,53 g (0,027 mol)	5
o,p-Difluorphenethylchlorid:	9,88 g (0,056 mol)	
K ₂ CO ₃ :	3,94 g (0,029 mol)	
Dimethylacetamid:	100 ml	

Reaktionszeit:	25,5 Stunden	10
Reaktionstemperatur:	110°C	
Aufarbeitung:	Umkristallisation in Aceton/Ether (1 : 1)	
Salzbildung:	Oxalat	
Ausbeute:	2,9 g (20% der Theorie)	15

Beispiel 6

Ansatz:

Ausgangsphtalazinon:	9,34 g (0,030 mol)	20
p-Toluolsulfonsäure-p-chlorphenethylester:	17,43 g (0,058 mol)	
Triethylamin:	7,08 g (0,070 mol)	
p-Dioxan:	100 ml	

Reaktionszeit:	11 Stunden	25
Reaktionstemperatur:	110°C	
Salzbildung:	Oxalat	
Ausbeute:	7,83 g (48,3% der Theorie)	

Beispiel 7

Ansatz:

Ausgangsphtalazinon:	7,47 g (0,024 mol)	
p-Toluolsulfonsäure-o-chlorphenethylester:	9,04 g (0,029 mol)	35
Triethylamin:	5,06 g (0,50 mol)	
p-Dioxan:	100 ml	

Reaktionszeit:	9 Stunden	
Reaktionstemperatur:	101°C	40
Aufarbeitung:	Umkristallisation in Methanol/Ether (1 : 1)	
Salzbildung:	Oxalat	
Ausbeute:	2,08 g (16,3% der Theorie)	

Beispiel 8

Ansatz:

Ausgangsphtalazinon:	5,19 g (0,017 mol)	
p-Toluolsulfonsäure-p-methoxyphenethylester:	6,13 g (0,02 mol)	50
Triethylamin:	4,05 g (0,04 mol)	
p-Dioxan:	100 ml	

Reaktionszeit:	6,5 Stunden	
Reaktionstemperatur:	101°C	55
Salzbildung:	Oxalat	
Aufarbeitung:	Umkristallisation in Methanol/Ether (1 : 1)	
Ausbeute:	2,87 g (31,8% der Theorie)	

Beispiel 9

Ansatz:

Ausgangsphtalazinon:	6,85 g (0,022 mol)	
3-Brompropin:	3,09 g (0,026 mol)	65
Triethylamin:	5,06 g (0,050 mol)	
p-Dioxan:	100 ml	

Reaktionszeit: 7 Stunden
 Reaktionstemperatur: 101°C

- 5 Die freie Base fällt nach der Aufarbeitung kristallin an und wird durch Verreiben mit Ether und anschließendem Abfiltrieren gereinigt. Ein Dünnschichtchromatogramm ergibt noch 5–6% Verunreinigungen. Zur Reinigung wird aus der freien Base das Hydrochlorid gebildet und umkristallisiert.

Ausbeute: 1,80 g (21,2% der Theorie)

10

Beispiel 10

Ansatz:

- 15 Ausgangsphthalazinon: 6,23 g (0,02 mol)
 p-Fluorbenzylchlorid: 5,78 g (0,04 mol)
 Triethylamin: 6,07 g (0,06 mol)
 p-Dioxan: 150 ml

- 20 Reaktionszeit: 10 Stunden
 Reaktionstemperatur: 101°C
 Salzbildung: als Hydrochlorid
 Aufarbeitung: Umkristallisieren in Isopropanol/Ether (1 : 1)
 Ausbeute: 3,71 g (40,5% der Theorie)

25

Beispiel 11

Ansatz:

- 30 Ausgangsphthalazinon: 6,23 g (0,02 mol)
 γ -Phenylpropylbromid: 8,96 g (0,045 mol)
 Triethylamin: 6,07 g (0,06 mol)
 p-Dioxan: 150 ml

- 35 Reaktionszeit: 16 Stunden
 Reaktionstemperatur: 101°C
 Salzbildung: Oxalat
 Aufarbeitung: Umkristallisation in Methanol/Ether (1 : 1)
 Ausbeute: 2,25 g (21,5% der Theorie)

40

Beispiel 12

Ansatz:

- 45 Ausgangsphthalazinon: 7,5 g (24,1 mmol)
 Phenethylbromid: 10,7 g (58,1 mmol)
 Triethylamin: 10 ml (71,8 mmol)
 Dioxan: 70 ml

- 50 Reaktionszeit: 16 Stunden
 Reaktionstemperatur: 130°C
 Aufarbeitung: Auskristallisation aus Aceton durch Etherzusatz
 Ausbeute: 6,0 g (49,3% der Theorie)

Beispiel 13

55

Ansatz:

- 60 Ausgangsphthalazinon: 6,95 g (22,3 mmol)
 Allylbromid: 3,50 g (28,9 mmol)
 Triethylamin: 7 ml (50,3 mmol)
 Dioxan: 60 ml

- 65 Reaktionszeit: 10 Stunden
 Reaktionstemperatur: 85°C
 Aufarbeitung: Auskristallisation aus Aceton durch Etherzusatz
 Ausbeute: 3,36 g (34,1% der Theorie)

Beispiel 14

8,15 g (26,2 mmol) Ausgangsphthalazinon werden in 50 ml Dimethylacetamid gelöst und mit 3,79 g (27,4 mmol) K_2CO_3 versetzt. Man pipettiert 7,5 ml (82,3 mmol) 1-Chlor-2-methoxyethan zu der Lösung und kocht diese 18 Stunden bei 110°C unter Rückfluß. Das abgekühlte Gemisch wird eingeeengt (Rotationsverdampfer) zwischen CH_2Cl_2/H_2O verteilt und die Phasen getrennt. Die organische Phase wird über $MgSO_4$ getrocknet, abfiltriert und das Filtrat eingeeengt. Das resultierende Öl wird über eine Kieselgelsäule chromatographiert (Elutionsmittel: CH_2Cl_2 /Methanol/25% NH_3 = 90/9/1). Die entsprechenden Fraktionen werden eingedampft und das Salz, wie für die anderen Beispiele angegeben ist, gebildet.

Ausbeute: 1,2 g (10,0% der Theorie)

Das Ausgangsphthalazinon wird zum Beispiel wie folgt hergestellt:

4-(p-Fluorbenzyl)-2-[2-(N-methyl-aminoethyl)]-1-(2H)-phthalazinon-Hydrochlorid

105,22 g (0,24 mol) 4-(p-Fluorbenzyl)-2-[2-(N-benzyl-N-methyl-amino)-ethyl]-1-(2H)-phthalazinon \times HCl (Beispiel 1) werden in 500 ml Methanol gelöst und mit 7,26 g 10% Pd auf Aktivkohle, in 40 ml Ethanol suspendiert, versetzt. Diese Lösung wird eine Stunde bei Atmosphärendruck hydriert, wobei 6,300 Liter H_2 (theoretischer Verbrauch: 5,856 Liter H_2) verbraucht werden. Die Aktivkohle wird abfiltriert und die Lösung eingeeengt. Der Rückstand wird bis zur leichten Trübung mit Ether versetzt. Über Nacht bilden sich Kristalle, die abgesaugt werden. Die weißen Kristalle werden in 100 ml siedendem Ethanol gelöst und die abgekühlte Lösung mit Ether bis zur leichten Trübung versetzt. Die entstandenen weißen Kristalle des 4-(p-Fluorbenzyl)-2-[2-(N-methyl-amino)-ethyl]-1-(2H)-phthalazinon-Hydrochlorids werden abgesaugt und bei 50°C im Vakuum getrocknet. Ausbeute: 78,71 g (95,8% der Theorie), Schmelzpunkt des Hydrochlorids: 139–141,5°C.

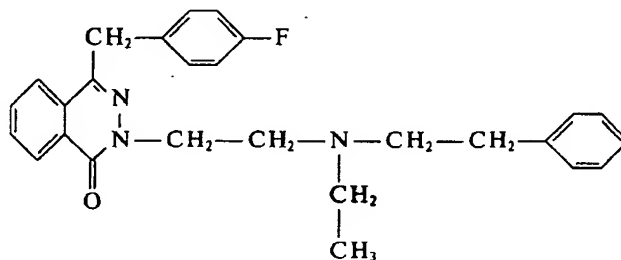
Beispiel 15

4-(p-Fluorbenzyl)-2-[2-(dibenzylamino-ethyl)]-1-2H-phthalazinon

25,4 g (0,10 mol) 4-(p-Fluorbenzyl)-1-2H-phthalazinon werden in 100 ml Ethanol gelöst und 42,6 ml (0,11 mol) 20%iges Na-Ethanolat zugegeben. Das Ethanol wird abgedampft, der Rückstand mit Dioxan versetzt und auf 70°C erwärmt. Bei dieser Temperatur gibt man N-(2-Chlorethyl)-dibenzylamin, gelöst in Dioxan, hinzu, wobei sich Kochsalz abscheidet. Das Reaktionsgemisch wird nach weiterem 3stündigem Erhitzen bei dieser Temperatur vom NaCl abgesaugt, das Filtrat am Rotationsverdampfer eingeeengt und mit Methylenchlorid aufgenommen. Diese Lösung wird 3mal mit 10%iger HCl und 1mal mit Bicarbonatlösung ausgeschüttelt, um nach dem Eindampfen die Base mit $CH_2Cl_2/NaOH$ wieder freizusetzen. Das Produkt kristallisiert nach Zugabe von Diethylether. Ausbeute: 31,0 g (65%), F.: 92–94°C.

Beispiel 16

4-(p-Fluorbenzyl)-2-[2-(N-ethyl-N-phenethyl-amino)-ethyl]-1-(2H)-phthalazinon



Allgemeine Arbeitsvorschrift

Aus dem Hydrochlorid des N-Ethyl-N-phenethyl-2-chlorethylamins wird die Base freigesetzt und in Dimethylacetamid gelöst. Zur Lösung wird im Überschuß das Kaliumsalz des 4-(p-Fluorbenzyl)-1-(2H)-phthalazinons zugegeben. Die Lösung wird für die angegebene Reaktionszeit auf 110°C erhitzt und gerührt. Nach der Reaktionszeit wird die Lösung am Vakuumrotationsverdampfer eingeeengt und der verbleibende Rückstand zwischen CH_2Cl_2/H_2O verteilt. Die organische Phase wird über $MgSO_4$ getrocknet, abfiltriert und eingeeengt. Der verbleibende Rückstand wird in Aceton gelöst und das ausgefallene 4-(p-Fluorbenzyl)-1-(2H)-phthalazinon abfiltriert oder die Lösung in einem basischen Laufmittel (90 Volumen-% CH_2Cl_2 , 10 Volumen-% Methanol, 1 Volumen-% konzentriertes Ammoniak) an einer Kieselgelsäule gereinigt. Die so vorgereinigte Substanz wird zum Hydrochlorid oder Oxalat umgesetzt, umkristallisiert und getrocknet.

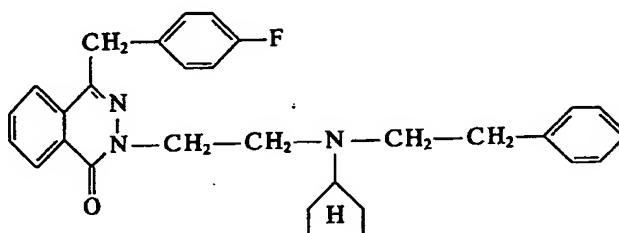
Ansatz:

K-Salz des 4-(p-Fluorbenzyl)-1-(2H)-phthalazinons: 7,36 g (0,025 mol)
 N-Ethyl-N-phenethyl-2-chlor-ethylamin: 3,39 g (0,016 mol)
 Dimethylacetamid: 70 ml

- 5 Reaktionszeit: 8 Stunden
 Reaktionstemperatur: 110° C
 Aufarbeitung: Das 4-(p-Fluorbenzyl)-1-(2H)-phthalazinon wird aus Aceton ausgefällt und abfiltriert.
 In Isopropanol wird der Rückstand aufgenommen und mit 2,5 ml 7,2 n isopropanolischer HCl versetzt und das gleiche Volumen an Ether zugegeben.
 10 Salzbildung: 2,89 g (38,76% der Theorie)
 Ausbeute: 178–179,5° C
 F. des Hydrochlorids:

Beispiel 17

4-(p-Fluorbenzyl)-2-[2-(N-cyclopentyl-N-methyl-amino)-ethyl]-1-(2H)-phthalazinon



- 30 Die Herstellung erfolgt analog Beispiel 16.

Ansatz:

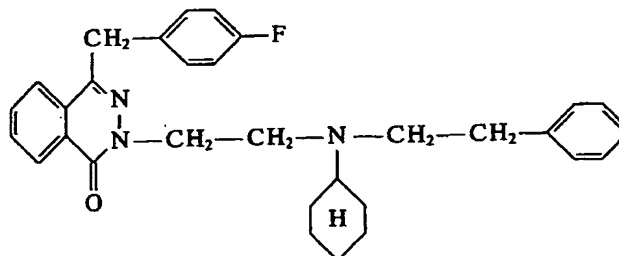
- 35 K-Salz des 4-(p-Fluorbenzyl)-1-(2H)-phthalazinons: 2,78 g (0,0095 mol)
 N-β-Phenethyl-N-cyclopentyl-2-chlor-ethylamin: 2,14 g (0,0085 mol)
 Dimethylacetamid: 60 ml

- Reaktionszeit: 8 Stunden
 Reaktionstemperatur: 110° C
 40 Aufarbeitung: Säulenchromatographie
 Salzbildung: Als Oxalat
 Ausbeute: 1 g

Das Oxalat schmilzt bei 155–156° C

Beispiel 18

4-(p-Fluorbenzyl)-2-[2-(N-cyclohexyl-N-β-phenethyl-aminoethyl)]-1-(2H)-phthalazinon



Die Herstellung erfolgt analog Beispiel 16.

Ansatz:

- 65 K-Salz des 4-(p-Fluorbenzyl)-1-(2H)-phthalazinons: 4,49 g (0,015 mol)
 N-Cyclohexyl-N-β-phenethyl-2-chlor-ethylamin: 2,66 g (0,010 mol)
 Dimethylacetamid: 60 ml

Reaktionszeit:	12 Stunden
Reaktionstemperatur:	110°C
Aufarbeitung:	Säulenchromatographie
Salzbildung:	Als Oxalat
Ausbeute:	1,10 g (19,2% der Theorie)

5

Das Oxalat sintert bei 89—90°C.

Beispiel 19 (Abspaltung einer Benzylgruppe)

10

4-(p-Fluorbenzyl)-2-(2-benzylamino-ethyl)-1-2H-phthalazinon

Zu 15,4 g (0,032 mol) in 100 ml Ethanol gelöstem 4-(p-Fluorbenzyl)-2-[2-dibenzylamino-ethyl]-1-2H-phthalazinon gibt man 1,5 g 10%iges Pd auf Aktivkohle sowie 5 ml 10%ige HCl. Nach dem Spülen der Apparatur mit Wasserstoff wird 20 Minuten bei 40°C hydriert, wobei 810 ml H₂ (berechnetes Volumen: 774 ml) aufgenommen werden. Vom Katalysator wird noch heiß abgesaugt und das Filtrat am Rotationsverdampfer eingeeengt. Der Abdampfrückstand wird nach dem Ansäuern mit isopropanolischer HCl aus Toluol/Methylethylketon umkristallisiert. Das abgesaugte Produkt wird in 10%iger HCl aufgeschlämmt und in CH₂Cl₂ geschüttelt. Nach dem Trocknen über Na₂SO₄ wird der eingedampfte Rückstand aus Isopropanol umkristallisiert, abgesaugt und im Vakuum bei 50°C getrocknet.

20

Ausbeute: 11,2 g (81,4%)

F. des Hydrochlorids: 151—154°C

Beispiele für pharmazeutische Zubereitungen

25

Kapseln enthaltend 5 mg Verbindung gemäß Beispiel 1

5 g Wirkstoff nach Beispiel 1 werden mit 111,7 g Calciumhydrogenphosphat durch einen Sieb gegeben (0,8 mm Maschenweite) und mit einer Lösung aus 2,3 g Gelatine und 0,1 g Polysorbat 80 in 22,6 g Wasser angefeuchtet, durch einen Sieb der Maschenweite 2 mm granuliert und bei 40°C getrocknet. Das trockene Granulat und 20,9 g Maisstärke passiert man durch einen 0,8-mm-Sieb und homogenisiert. Diese Masse wird auf einer geeigneten Kapselmaschine zu 140 mg in Hartgelatine-kapseln der Größe 3 abgefüllt. 1 Kapsel enthält 5 mg Wirkstoff nach Beispiel 1.

30

Injektionslösung (intravenös), enthaltend 2,5 mg/ml Verbindung gemäß Beispiel 8

35

2,5 g Wirkstoff nach Beispiel 8 und 9 g Kochsalz werden unter Rühren in 800 g Wasser für Injektionszwecke gelöst und auf 1 Liter aufgefüllt. Unter aseptischen Bedingungen wird diese Injektionslösung durch Filtration über keimdichte Filter (0,2 µm Porenweite) sterilisiert. Schließlich füllt man unter aseptischen Bedingungen und unter Stickstoffbegasung 1,1 ml (Nennvolumen 1 ml) in sterile 2 ml Ampullen ab. 1 Ampulle enthält 2,5 mg Wirkstoff nach Beispiel 8.

40

45

50

55

60

65

- Leerseite -